

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 2002-145712

(43)Date of publication of application : 22.05.2002

(51)Int.Cl.

A01N 63/02
A01N 25/08
C12N 1/20
// (C12N 1/20
C12R 1:07)

(21)Application number : 2000-337012

(71)Applicant : NATIONAL INSTITUTE OF
AGROBIOLOGICAL SCIENCES

(22)Date of filing : 06.11.2000

(72)Inventor : YOSHIDA SHIGENOBU

(54) PLANT PROTECTIVE AGENT COMPRISING BEAN-CURD REFUSE SETTLED WITH MICROORGANISM AND METHOD FOR CONTROLLING PLANT DISEASE INJURY USING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a plant protective agent for safely controlling plant disease injuries or the like and also for utilizing industrial wastes, and to provide a method for controlling plant disease injuries by the use of the agent.**SOLUTION:** This plant protective agent is characterized by comprising bean-curd refuse settled with microorganisms. The other objective method for controlling plant disease injuries by the use of the agent is also provided.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination] 06.11.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] 3482462

[Date of registration] 17.10.2003

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号
特開2002-145712
(P2002-145712A)

(43) 公開日 平成14年5月22日 (2002.5.22)

(51) Int.Cl.	識別記号	F I	テーム (参考)
A 0 1 N 63/02		A 0 1 N 63/02	E 4 B 0 6 5
25/08		25/08	4 H 0 1 1
C 1 2 N 1/20		C 1 2 N 1/20	A
			E
// (C 1 2 N 1/20		(C 1 2 N 1/20	A
審査請求 有 請求項の数10 O L (全 6 頁) 最終頁に続く			

(21) 出願番号 特願2000-337012(P2000-337012)

(22) 出願日 平成12年11月6日(2000.11.6)

(71) 出願人 501167644

独立行政法人農業生物資源研究所
茨城県つくば市観音台2丁目1-2

(72) 発明者 吉田 重信

茨城県つくば市竹園3-22-1-509-303

(74) 代理人 100102842

弁理士 葛和 清司

Fターム(参考) 4B065 AA15X BA22 BB27 CA47

4H011 AA01 BA01 BB21 BC18 BC22

DA02 DA15 DD03

(54) 【発明の名称】 微生物を定着させたおからからなる植物保護剤及びそれを用いた植物病害の防除方法

(57) 【要約】

【課題】 植物病害等を安全に防除し、かつ産業廃棄物を有効に利用するための植物保護剤およびそれを用いた植物病害の防除方法の提供。

【解決手段】 微生物を定着させたおからからなることを特徴とする植物保護剤およびそれを用いた植物病害の防除方法。

【特許請求の範囲】

【請求項 1】 微生物を定着させたおからからなる、植物保護剤。

【請求項 2】 微生物が細菌であることを特徴とする、請求項 1 に記載の植物保護剤。

【請求項 3】 細菌がバチルス・アミロリクエファシエンスであることを特徴とする、請求項 2 に記載の植物保護剤。

【請求項 4】 バチルス・アミロリクエファシエンスがバチルス・アミロリクエファシエンス RC-2 株であることを特徴とする、請求項 3 に記載の植物保護剤。

【請求項 5】 請求項 1～4 のいずれかに記載の植物保護剤を用いることを特徴とする、植物病害の防除方法。

【請求項 6】 各種植物糸状菌病害を防除することによって植物を保護することを特徴とする、請求項 5 に記載の植物病害の防除方法。

【請求項 7】 病原糸状菌コレトリカム・デマティウムによる病害を防除することによって植物を保護することを特徴とする、請求項 5 に記載の植物病害の防除方法。

【請求項 8】 クワ炭疽病、クワ白紋羽病およびイネごま葉枯病を防除することによって植物を保護することを特徴とする、請求項 5 に記載の植物病害の防除方法。

【請求項 9】 植物保護剤を保護対象である植物、土壌、または栽培施設に施用することを特徴とする、請求項 5～8 のいずれかに記載の植物病害の防除方法。

【請求項 10】 施用の方法が直接散布、またはその懸濁水の塗付または散布であることを特徴とする、請求項 5～9 のいずれかに記載の植物病害の防除方法

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】 本発明は、微生物を定着させた産業廃棄物からなる植物保護剤及びそれを用いた植物病害の防除方法に関する。

【0002】

【従来技術】 作物生産において、病虫害防除には農薬を主とした人工の化学物質が植物保護剤として用いられ、顕著な効果を上げてきた。しかし、これらの長期にわたる連用に伴い、これらに含有される有効成分のみならず、それに含有される助剤による環境および標的外生物への影響が懸念されるようになってから久しい。環境問題の別の側面においては、産業廃棄物の処分問題が近年深刻化している。それらの様々な有効利用法・利用技術も試みられてはいるが、実用化に至っているものは未だ数少ない。

【0003】 一方、化学物質からなる有効成分を用いる病虫害防除方法に代わる新たな防除技術、すなわち生態系保全を目的とした総合管理技術の開発も志向されている。そうした中で有望視されているのが、自然界の微生物を用いた防除法、すなわち生物農薬による防除技術で

あり、すでに開発・製品化されているものもある。しかしながら、その数は未だ少なく、より効果の高い防除剤及び防除法の開発がさらに切望されている。

【0004】 産業廃棄物と微生物を利用した植物保護剤としては、糸状菌であるポーベリヤ・テネラを定着させたフスマを用いたキボシカミキリ防除剤（特開昭 61-268609 号公報）および天敵糸状菌を定着させたフスマまたはビートモスなどを用いたカミキリムシ類防除剤（特開平 4-202104 号公報）が開示されている。しかし、その例は未だ少数であり、さらなる産業廃棄物を利用した植物保護剤の開発が望まれている。

【0005】

【発明が解決しようとする課題】 本発明は、上記のような現状に鑑み、植物病害等を安全に防除し、かつ産業廃棄物を有効に利用するための植物保護剤およびそれを用いた植物病害の防除方法を提供することを目的とする。

【0006】

【課題を達成するための手段】 本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意研究した結果、植物保護剤の担体および有効成分産生媒体として、おからおよび細菌をそれぞれ用いることによって、植物保護剤の環境および標的外生物に対する負荷を低減することができ、かつ産業廃棄物の処分にも貢献できることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0007】 すなわち、本発明は、微生物を定着させたおからからなる、植物保護剤に関する。また、本発明は、微生物が細菌であることを特徴とする、前記の植物保護剤に関する。さらに、本発明は、細菌がバチルス・アミロリクエファシエンスであることを特徴とする、前記の植物保護剤に関する。また本発明は、バチルス・アミロリクエファシエンスがバチルス・アミロリクエファシエンス RC-2 株であることを特徴とする、前記の植物保護剤に関する。

【0008】 さらに本発明は、前記の植物保護剤を用いることを特徴とする、植物病害の防除方法に関する。またさらに、本発明は、各種植物糸状菌病害を防除することによって植物を保護することを特徴とする、前記の植物病害の防除方法に関する。さらに本発明は、病原糸状菌コレトリカム・デマティウムによる病害を防除することによって植物を保護することを特徴とする、前記の植物病害の防除方法に関する。また本発明は、クワ炭疽病、クワ白紋羽病およびイネごま葉枯病を防除することによって植物を保護することを特徴とする、前記の植物病害の防除方法に関する。さらにまた本発明は、植物保護剤を保護対象である植物、土壌、または栽培施設に施用することを特徴とする、前記の植物病害の防除方法に関する。また、本発明は、施用の方法が直接散布、またはその懸濁水の塗付または散布であることを特徴とする、前記の植物病害の防除方法に関する。

【0009】 おからは豆腐などの製造に伴って生じる一

種の産業廃棄物であるが、その主成分はダイズであるから、環境への影響は極めて小さい。また、おからは食品でもあるから、人間を含む他の生物に対する影響も極めて小さい。したがって、おからを植物保護剤の担体として用いると、従来の農薬に用いられてきた担体より環境および標的外生物への影響は格段に小さく、しかも産業廃棄物の処理に貢献することもできる。さらに、このような植物保護剤は安価であるため、防除コストの低減にもつながる。

【0010】バチルス・アミロリクエファシエンスはバチルス属に属する細菌の一種であり、いくつかの種は糸状菌や昆虫に寄生し、その寄主に有害な物質を産生することが知られている。したがって、バチルス・アミロリクエファシエンスは、糸状菌植物病害の防除媒体として有効である。特に、桑葉より単離したバチルス・アミロリクエファシエンス RC-2株は、各種植物病原糸状菌に対し拮抗作用を有し、広範な殺菌スペクトラムを有することが知られている。該菌株はクワ炭疽病を引き起こす病原糸状菌コレトリカム・デマティウムにも拮抗作用を示すため、該菌株はクワ炭疽病防除にも有効である。

【0011】本発明による植物保護剤を用いた植物病害防除法における施用部位または箇所は特に限定されず、保護対象である植物、土壌、または栽培施設のいずれでもよい。また、その施用の方法も、直接散布、またはその懸濁水の塗付または散布のいずれでもよい。水を用いない場合は、散布しなければならぬ剤の量が小さく、薬液の調製も不要であるため、特に簡便な施用が可能である。以下、本発明を詳細に説明する。

【0012】

【発明の実施の形態】本発明に用いるおからは、一般の豆腐製造業者から購入したものでよく、病害の防除に使用する場合は、オートクレーブ殺菌したおからにRC-2株の液体培養による培養液を注ぎ込み、数日間の培養後に風乾して、菌株を定着させた後に使用する。本発明に用いる微生物は、例えば桑葉より単離したバチルス・アミロリクエファシエンス RC-2株であり、本菌株は工業技術院生命工学技術研究所に平成10年(1998年)2月18日付で寄託番号FERM P-16641として寄託されている。

【0013】RC-2株の培養には、特別な方法を用いる必要はなく、公知の好気性細菌と同様の方法を用いることができる。培地としては、資化可能な炭素源、窒素源、無機物及び必要な生育促進物質を適当に含有する培地であれば、合成培地、天然培地のいずれも用いることができる。具体的な培地を例示すると、ジャガイモ半合成培地、キングB培地、LB培地、PSA培地等を挙げることができる。なお、培地成分は実施例1及び試験例1に示した。培養に際しては、温度を20~35℃、好ましくは25~30℃に維持することが望ましい。以上のよう

な条件下で1~2日程度培養を行うと、培地表面に十分な量のコロニーが形成されてくる。

【0014】防除方法としては、上記のRC-2株を定着させた乾燥おからを、植物病原菌の宿主となる植物体またはその土壌、栽培施設等に直接散布、またはその懸濁水を塗付または散布することによって行う。本発明の植物保護剤の防除対象となる病害としては、クワ炭疽病、クワ白紋羽病、イネごま葉枯病等を挙げることができる。

【0015】

【実施例】以下、本発明を実施例、試験例を挙げて具体的に説明するが、本発明はこれらに何ら限定されるものではない。

【実施例1】 RC-2株を定着させたおから粉末の作成

①RC-2株の培養：ポリペプトンを添加したPD液体培地(ジャガイモ塊茎200gの煎汁1L、グルコース20g、ポリペプトン5g)50ml中にRC-2株(工業技術院生命工学技術研究所に平成10年(1998年)2月18日付で寄託番号FERM P-16641として寄託済み)を移植し、25℃で2日間振とう培養した。

②RC-2株のおからへの接種：上記の振とう培養液から遠心分離(3500rpm、10分)により得られた細菌菌体に、滅菌蒸留水を加えて細菌懸濁液(約 3×10^9 cfu/ml)を作成した。この細菌懸濁液を、オートクレーブ(121℃、15分)滅菌したおからに生重30gあたり75mlずつ流し込み、その後おからを40℃暗黒条件下で3日間静置培養しておからにRC-2株を定着させた。

③おから粉末の作成：培養したおからを40℃で3日間乾燥し、乾燥おからを粉砕機で粉末状に調整した。上記の手法により、粉末乾燥重1gあたりに約 3.2×10^9 cfuのRC-2株が定着している乾燥おから粉末(以降「RC-2おから」と略記)を得た。

【0016】【試験例1】 RC-2株を定着させた乾燥おからの各種植物病原糸状菌に対する生育阻害活性スペクトル

実施例1にて作成したRC-2おからが、どの植物病原糸状菌に対し生育抑制活性を有するかを調べた。コレトリカム・デマティウム(*Colletotrichum dematium*)、コレトリカム・アクテイタム(*Colletotrichum acutatum*)、コレトリカム・オルビキュラ(*Colletotrichum orbiculare*)、グロメラ・シングラタ(*Glomerella cingulata*)、ロゼリニア・ネカトリクス(*Rosellinia necatrix*)、ディアポルテ・ノムライ(*Diaporthe nomurai*)、フザリウム・ソラニ(*Fusarium solani*)、フザリウム・ラテリチウム(*Fusarium lateritium*)、スクレロチニア・スクレロチオラム(*Sclerotinia sclerotiorum*)、バイボラリス・レシアエ(*Bipolaris leersiae*)の10菌株を検定菌として用い、各菌株の菌叢ブロックをPSAの平板上の一方に置床して菌叢直径2.5~4c

mのコロニーを形成させた。次いで、各菌叢先端部から15mmの距離の場所にRC-2おからを7mg置き、室内環境下で対峙培養した。その結果、すべての検定菌の菌糸生育がRC-2おからにより抑止され、特にフザリウム・ラテリチウム、ロゼリニア・ネカトリクス、スクレロチニア・スクレロチオラム、パイポラリス・レシアエで顕*

RC-2おからの各種植物病原糸状菌に対する生育阻害活性

* 著な生育抑止効果が認められた(表1)。このことは、RC-2おからがこれらの各種植物病原糸状菌に対し、防除効果を有することを示している。

【0017】

【表1】

病原菌	おからを対峙させた場合の菌叢半径(mm) [A] ¹⁾	おからを対峙させない場合の菌叢半径(mm) [B]	菌糸生育阻害割合(%) ²⁾
<i>C. dematium</i>	15	25	40
<i>C. acutatum</i>	22	32	31.3
<i>C. orbiculare</i>	16	22	27.3
<i>G. cingulata</i>	20	37	46
<i>R. necatrix</i>	15	35	57.1
<i>D. nomurai</i>	11	21	47.6
<i>F. lateritium</i>	13	26	50
<i>F. solani</i>	20	29	31
<i>B. leersiae</i>	20	50	60
<i>S. sclerotiorum</i>	13	65	80

1) おからを対峙させた側における菌叢の最短半径を示す。

2) $([B] - [A]) / [B] \times 100$ で算出。

【0018】【試験例2】 乾燥おからにおけるRC-2株の定着性

乾燥おからに定着させたRC-2株の、おから中における生菌数の時間的変化を調べた。常法により作成したRC-2株のストレプトマイシン耐性変異株を、実施例1と同様の手法により乾燥おからに定着させた後、5℃および25℃の恒温器、屋外、および雨が入り込まない屋外に設置した。その後4か月にわたり経時的に、各箇所に設置したおからから一定量ずつを回収し、滅菌水中に懸濁した。それらの各懸濁液の段階希釈液をストレプトマイシン200ppmを添加したLB培地上に塗抹して、40℃で1日培養後に出現した耐性変異株のコロニー数から、乾燥おから1g中に含まれる耐性株の生菌数を算出した。その結果、いずれの箇所に設置したおから中のRC-2株も、多少の増減は見られるものの、設置当初の生菌数を調査期間中ほぼ維持していることが判明した(図1)。この結果は、RC-2株がおから中で最低でも4か月間安定して定着できることを示している。

【0019】【試験例3】 RC-2おからのコレトリカム・デマティウムによるクワ炭疽病に対する防除効

果

RC-2おからの植物病原糸状菌に対する実際の植物体上における防除効果を、クワ炭疽病菌コレトリカム・デマティウムに対する防除効果を例として説明する。

①切取葉試験：温室内で栽培・管理された桑葉(品種しんいちのせ)1枚から複数の葉片を作成し、それぞれの葉面にクワ炭疽病菌コレトリカム・デマティウムの分生子懸濁液(10^6 個/ml)10μlを無傷滴下接種した。接種の10日前、7日前、4日前、2日前、同時および1日後に、上記のRC-2おから20mgを1mlの滅菌水中に懸濁して作成した懸濁水を筆でそれぞれに塗付し、RC-2おからによる本病の防除効果を検討した。その結果、接種1日後にRC-2おから懸濁水を塗付した葉では発病したが、その他の塗付葉では、顕著な発病抑制効果が見られた(表2)。この結果から、RC-2おから懸濁水の塗付には治療効果は無いが、予防効果及び発病抑制効果があると判断された。

【0020】

【表2】

7
RC-2おからのクワ炭疽病に対する処理時期別の発病抑制効果（切取葉試験）

処理 ¹⁾	発病程度 ²⁾			
10日前	—	—	—	—
7日前	—	—	—	—
4日前	—	—	—	—
2日前	—	—	—	—
同時	—	—	—	—
1日後	18	12	3	6
病原菌のみ接種	5	20	17	18
無処理	—	—	—	—

1) 病原菌接種時からのRC-2おから懸濁水塗付までの時間を示す。

2) 病原菌接種6日後の結果を示す。各処理あたり4枚の葉片を用いた。数値は形成された病斑の直径（mm）を示す。—：病斑形成無し。

【0021】②ポット試験：温室内で管理された桑苗ポット（品種しんいちのせ）を用い、その着生葉の葉面にクワ炭疽病菌コレトリカム・デマティウム（ 10^5 個/ml）の分生子懸濁液（ 10^5 個/ml）を噴霧接種した。幾つかの接種葉に、上記のRC-2おから懸濁水を接種7日前、3日前、1日前、同時及び1日後に筆で塗付し、これらの塗付葉と本病原菌接種のみの対照葉との発病程度の比較により、本病の防除効果を検討した。その結果、大半のR*

*C-2おから懸濁水を塗付した葉において、対照葉と比較して顕著な発病抑制効果が見られた（表3）。以上これらの結果は、RC-2おからが、実際の植物体上においても、クワ炭疽病菌コレトリカム・デマティウムに対して防除効果を有することを示している。

【0022】

【表3】

RC-2おからのクワ炭疽病に対する処理時期別の発病抑制効果（ポット試験）

処理 ¹⁾	発病程度 ²⁾			
	aポット	bポット	cポット	dポット
7日前	—	—	—	—
3日前	—	—	+	—
1日前	—	—	—	—
同時	—	+	—	—
1日後	+	+	+++	+
病原菌のみ接種	+++	+++	+++	+++

1) 病原菌接種時からのRC-2おから懸濁水塗付までの時間を示す。

2) 病原菌接種4日後の結果を示す。4ポットの桑を用い、1ポット当たり1枚の葉を各処理区において用いた。各葉における病斑形成割合：無し、—；30%未満、+；31-60%、++；61%以上、+++

【0023】

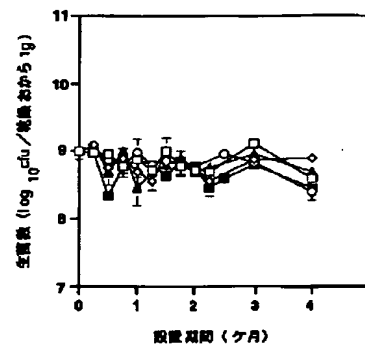
【発明の効果】本発明の植物保護剤およびそれを用いた植物病害の防除法によれば、各種植物病害を安全に防除することが可能であり、かつ産業廃棄物の処分にも寄与

することが可能である。

【図面の簡単な説明】

【図1】乾燥おからにおけるRC-2株の定着性を示す図である。

【図1】



各場所設置おから中におけるRC-2株の生菌数の経時的変化。
 設置箇所：□、5℃；○、25℃；■、温室；▲、屋外；△、
 雨が入らない屋外。
 数値は3反復の平均。バーは標準誤差。

フロントページの続き

(51) Int. Cl.⁷
 C 12 R 1:07)

識別記号

F I
 C 12 R 1:07)

テーマコード (参考)